。。··· 入表特許公報 / . . .

JP 2006-524673 A 2006.11.2 (11)特許出願公表番号 特表2006-524673

(P2006-524673A) (43)公表日 平成18年11月2日(2006.11.2)

(51) Int. C1. FΙ テーマコード(参考) CO7D 231/14 (2006, 01) C 0 7 D 231/14 CSP 4 C 0 8 6 A 6 1 K 31/415 (2006.01) A 6 1 K 31/415 A 6 1 K 31/5377 A 6 1 K 31/5377 (2006.01) A 6 1 P 35/00 (2006.01) A 6 1 P 35/00 A 6 1 P 31/14 (2006.01) A 6 1 P 31/14 審査請求 未請求 予備審查請求 未請求 (全24百) 最終頁に続く

(21) 出顯番号 特顯2006-506168 (P2006-506168) (86) (22) 出顧日 平成16年4月23日 (2004. 4. 23)

(85) 翻訳文提出日 平成17年11月17日(2005.11.17) (86) 国際出願番号 PCT/GB2004/001740

(87) 国際公開番号 W02004/096212 (87) 国際公開日 平成16年11月11日(2004.11.11)

(31)優先権主張番号 0309637.7 (32)優先日 平成15年4月28日(2003.4.28)

(33) 優先権主張国 英国(GB)

(71)出額人 504236215

ヴァーナリス (ケンブリッジ) リミテッド VERNALIS (CAMBRIDGE) LIMITED イギリス、ケンブリッジ シーピー1 6 ジーピー、アピントン、グランタ パーク

(番地なし) Granta Park, Abingto n, Cambridge CB1 6GB . United Kingdom

最終質に続く

(54) 【発明の名称】ガンの処置のためのHSP90阳書剤としてのピラゾール化合物

(57) 【要約】

式(1)の化合物はHSP90活性の阻害剤であり、ガンのような増殖疾患の処置に有用である「式中、R、R、及びR、は本明細帯中で定義されたとおりであり、又は、つR、又は-NR、R、Cこで、R及びR、は独立して、水来又は任意に関接していてもよいC、へG、アルキルであるか、又はR、及びR、は、これらが付着している望素と一緒になって、5~8の環原子を有する任意に置接していてもよい窒素含有理を形成する)である」。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

HSP 90 活 性 の 阻 害 の た め の 組 成 物 の 製 造 に お け る 式 (1):

【化1】

10

[式中、

R, は、式(IA):

 $-Ar^{1} - (Alk^{1})_{*} - (Z)_{*} - (Alk^{2})_{*} - Q$ (IA)

(ここで、任意の矛盾しない組合せで、

Ar'は、任意に置換していてもよいアリール又はヘテロアリール基であり、

Alk'及びAlk'は、任意に置換していてもよい二価の $C_1 \sim C_1$ アルキレン又は $C_1 \sim C_2$ アルケニレン基であり、

p、 r 及び s は、独立して 0 又は 1 であり、

Zは、-0-、-S-、-(C=0)-、-(C=S)-、-S0,-、-C(=0)0-、-C(=0)NR'-、-C(=S)NR'-、-S0,NR'-、-NR'C(=0)-、-NR'S0,-又は-NR'- (ここで、R'は水来又はC,~C.アルキルである 20)であり、そして

Qは、水素又は任意に置換していてもよい炭素環式若しくは複素環式基である)の基であり、

R, は、(i) R, に関して定義したとおりの式(IA)の基;

(ji) カルポキサミド基:又は

(lii) 非労香族跌棄環又は複素環(ここで、環炭素及び/又は環窒素は、式-(Alk'),-(Z),-(Alk'),-Q (ここで、Q、Alk'、Alk'、Z、p、r及びsは、基(IA)に関して上記で定義したとおりである)の基により任意に置換されていてもよい)であり;そして

R.は、水素、又はメチル、エチル、 n - 若しくはイソ - プロピル (このいずれもがヒドロキシによって任意に置接していてもよい)であり:

Xは、-0R、又は-NR, R, (ここで、R, 及びR, は独立して、水業又は任意に置換していてもよいC, $\sim C$, アルキルであるか、又はR, 及びR, は、これらが付着している窒果と一緒になって、 $5\sim 8$ の環原子を有する任意に置換していてもよい窒素含有環を形成する)である]の化合物又はその塩、N-酸化物、水和物若しくは宿媒和物の使用。

【暗求項2】

式(I)の化合物において、R,が式(IB):

[化2]

40

30

[式中、R,は、クロロ、ブロモ、C,~C,アルキル又はシアノである]を有する請求項1に記載の使用。

【請求項3】

式(I)の化合物において、R,が式(IC):

30

[化3]

$$\underset{\mathsf{Q}\text{-}(\mathsf{Alk^2})_{\mathfrak{s}^{-}}(\mathsf{Z})_{l^{-}}(\mathsf{Alk^1})_{\mathfrak{p}}}{\overset{\mathsf{R}}{\bigwedge}} \qquad \qquad \mathsf{(IC)}$$

[式中、Alk'、Alk'、p、r、s、Z及びQは、式(IA)に関して請求項1で定義したとおりであり、Rは1又はそれ以上の任意の監接基を表す]を有する請求項1に記載の使用。 [請求項4]

R がフェニル環の 4 位において - OHであり、 置換基 - (Alk'), - (2), - (Alk'), - Qがフェニル 環の 5 位にある請求項 2 に記載の使用。

[請求項5]

rが 0 であり、Qが水素又は任意に置換されていてもよいフェニルである請求項 4 に記載の使用。

[請求項6]

【請求項7】

Alk'が-CH,-、-CH,CH,-、-CH,CH,-大は-CH=CH-である請求項5に記載の使用。 20 [競戏項8]

p、r及びsが各々0である請求項4に記載の使用。

【請求項9】

 R_1 が、メトキシ、エトキシ、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ、フルオロ、クロロ、プロモ又はトリフルオロメチルの 1 又はそれ以上により任意に置接されていてもよいフェニル、2 - 著しくは 4 - ピリジル、2 - 著しくは 3 - フラニル、2 - 若しくは 3 - チエニル又はチアゾリルである請求項 1 ~ 8 のいずれか 1 項に配載の使用。

· [請求項10]

R₁が、任意に置換されていてもよいフェニルである請求項1~8のいずれか1項に記載の使用。

[請求項11]

R, が、4 位において、(i)C, ~C, アルコキシ、例えばメトキシ又はエトキシ、フルオロ、クロロ、プロモ、モルホリノメチル、ピペラジノ、N-メチルピペラジノ又はピペリジノ、(i)I)任意に置換されていてもよい C_{1-1} アルキル、例えば、任意に置換されていてもいメチル、エチル、n-プロピル又はイソープロピル、(i)i)任意に置換されていてもよいモルホリノ C_{1-1} アルキルー、ピペラジノ C_{1-1} アルキルー、メチルピペラジノ C_{1-1} アルキルー、メチルピペラジノ C_{1-1} アルキルー、メチルピペラジノ C_{1-1} アルキルースはジェチルアミノ、(IV)¬NH、¬NHV"、

[請求項12]

R. が式-CONR*(Alk)。R*

(- - -

Alkは、任意に置換されていてもよい二価のアルキレン、アルケニレン又はアルキニレン基であり

nはOVは1であり、

R[®] は、水素又はC₁~C₁アルキル又はC₁~C₁アルケニル基であり、

R[^]は、ヒドロキシ又は任意に躍換されていてもよい炭素環若しくは複素環であり、

或いは、R'及びR'は、これらが結合している窒素と一緒になって、〇、S及びNから選 択される1又はそれ以上の追加のヘテロ原子を任意に含有していてもよく且つ1又はそれ 以上の環C又はN原子上で任意に躍換されていてもよいN-複素環を形成する)のカルボキ サミド基である請求項1~8のいずれか1項に記載の使用。

【請求項13】

Alkが、任意に間換されていてもよい-CH,-、-CH,CH,-、-CH,CH,-、-CH,CH-CH-又は-CH, CCCH, -基であり、

nは0又は1であり、

R[®]は、水素、メチル、エチル、n-若しくはイソ-プロビル又はアリルであり、

R[^]は、ヒドロキシ、又はヒドロキシ及び/若しくはクロロ-置換されたフェニル、3,4メ チレンジオキシフェニル、ピリジル、フリル、チエニル、N-ピペラジニル若しくはN-モ ルホリニルであり、

或いは、R^{*}及びR^{*}は、これらが結合している窒素と一緒になって、モルホリノ、ピベリ ジニル、ピペラジニル又はN-フェニルピペラジニル環を形成する簡求項12に記載の使 用。

nがOであり、R'が水素であり、R'がヒドロキシ又は任意に置換されていてもよい炭素 環若しくは複素環である請求項12に記載の使用。

「髓砂頭」51

R, が水素である請求項1~14のいずれか1項に記載の使用。

【請求項16】

R,が水素以外であり、これが結合している炭素中心での立体化学配置がDアミノ酸のも のである請求項1~14のいずれかに記載の使用。

【請求項17】

X が-OR. 又 は-NHR. (ここで、 R. は、任意にヒドロキシで 置換されていてもよい C. ~ C. ア ルキル、又は第 1 級、第 2 級、第 3 級 若 しくは 環式の アミノ 基 である) である 請 求項 1 ~ 16のいずれか1項に記載の使用。

【請求項18】

Xが-NR, R, (ここで、R, 及びR, は、これらが結合している窒素と一緒になって、モルホ リノ、ピペリジニル又はピペラジニル環(これらの環は、第2窒素上で任意に C, ~ C, アル キルにより置換されていてもよい)を形成する)である請求項1~16のいずれか1項に記 載の使用。

【精 求 項 1 9 】

過 剰 の 又 は 不 適 切 な HSP 9 0 活 性 の 阻 害 に 有 効 な 量 の 請 求 項 1 ~ 1 5 の い ず れ か 1 項 に 規 定の式(I)の化合物又はその塩、水和物若しくは溶媒和物を哺乳動物に投与することを含 む、哺乳動物において過剰の又は不適切なHSP90活性により媒介される疾患又は状態の処 置の方法。

【請求項20】

免疫抑制のため、又はガン;ウイルス性疾患;慢性関節リウマチ、喘息、多発性硬化症 I型糖尿病、狼瘡、乾癬及び炎症性腸疾患のような炎症性疾患;嚢胞性線維症;糖尿病 40 性網膜症、 血管 腫 及 び 子 宮 内 膜 症 の よ う な 血 管 新 生 に 関 連 す る 疾 患 の 処 置 の た め 、 又 は 化 学 振 法 誘 発 毒 性 に 対 す る 正 常 細 胞 の 保 護 の た め 、 ア ポ トー シス を 経 な い こ と が 基 礎 的 要 因 である疾患、又は心臓及び脳内におけるHsp70の上昇に起因する低酸素一處血性傷害、ス クラピー/CJD、ハンチントン病及びアルツハイマー病からの保護のための、請求項1~1 8のいずれか1項に記載の使用又は請求項16に記載の方法。

【請求項21】

ヒト又は動物の医薬に使用するための請求項1~18のいずれか1項に規定の式(I)の 化合物又はその塩、水和物若しくは溶媒和物。

【請求項22】

請求項 1~18のいずれか1項に規定の式(I)の化合物又はその塩、溶媒和物若しくは 50

水和物。

【請求項23】

本明細書中のいずれかの実施例に記載された構造を有する化合物又はその塩、溶媒和物若しくは水和物。

[請求項24]

請求項22又は23に規定の化合物を医薬的又は動物医薬的に許容可能なキャリアと共に含む医薬又は動物医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

(技術分野)

[0001]

本発明は、HSP90阻害活性を有する個換ピラゾール、過剰な又は不適切なHSP90活性によて媒介される疾患(例えば、ガン)に関連する医薬における該化合物の使用、及び該化合物を含する医薬組織がに関する。

(背景技術)

[0002]

HSP90(熱ショックタンパク質90)は、ATP依存性の細胞内分子シャペロンである。腫瘍の発現型の駆動に決定的に重要である多くのシグナル伝達経路の調節への関与のため、及びある種の生物活性天然生成物がHSP90活性を介してその効果を発揮するとの発見のため、20分子シャペロンHSP90は、現在、抗ガン蒸開発のターゲットと見なされている。

【発明の開示】

【課題を解決するための手段】

[0003]

発明の簡単な説明

本発明は、例えばガン細胞増殖の阻害のために、HSP90阻害剤としての懺換ビラゾール 化合物のクラスを使用することに関する。1つの環模業原子上に芳香族置換を有し、別の 環膜薬原子上にアミド置換基の制限されたクラスを有する核ビラゾール環が、本発明に係 る化合物の基本的な特性付ける特徴である。

[0004]

発明の詳細な説明 本発明は、HSP90活性の阻害のための組成物の製造における、式(I)の化合物又はその は、N-酸化物、水和効実しくは溶媒和物の使用を提供する:

【化1】

$$R_1$$
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5
 R_5

40

30

10

[0005]

「式中、

R, は、式(IA):

$$-A_{T}' - (A_{1}k')_{n} - (Z)_{r} - (A_{1}k')_{n} - Q$$
 (1A)

(ここで、任意の矛盾しない組合せで、

Ar'は、任意に置換していてもよいアリール又はヘテロアリール基であり、

Alk'及UAlk'は、任意に置換していてもよい二価の $C_1 \sim C_4$ アルキレン又は $C_1 \sim C_4$ アルケニレン基であり、

p、 r 及び s は、独立して 0 又は 1 であり、

Z は、-0-、-S-、-(C=0)-、-(C=S)-、-S0:-、-C(=0)0-、-C(=0)NR*-、-C(=S)NR*-、-S0 50

40

, NR'-、 -NR'C (=0) -、 -NR'SO, -又は -NR'- (ここで、 R'は、 水素又は C, \sim C, アルキルである)であり、そして

Qは、水素又は任意に置換していてもよい炭素環式若しくは複素環式基である)の基であり、

[0006]

R, は、(i) R,に関して定義したとおりの式(IA)の基;

(ii) カルポキサミド基:又は

(iii) 非労香族炭素環又は複素環(ここで、環炭素及び/又は環窒素は、式-(Alk'),-(2),-(Alk'),-Q (ここで、Q、Alk'、Alk'、Z、p、r及びsは、基(IA)に関して上記で定義したとおりである)の基により任意に置換されていてもよい)であり;そして

【0007】 R,は、水素、又はメチル、エチル、nー若しくはイソープロピル(このいずれもがヒドロ キシによって任意に価換していてもよい)であり;

[0008]

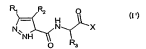
Xは、-0R、又は-NR、R、(ここで、R、及びR、は、独立して、水栗又は任意に個換していてもよいC、-C、アルキルであるか、又はR、及びR、は、これらが付着している空楽と一緒になっ、5~8の類原子を有する任意に個換していてもよい窒素含有現を形成する)である]

[0009]

式(1)に関して上記で定義した化合物のクラスは概して新規であり、本発明は、このク 20 ラス並びにそれらの塩、水和物及び溶媒和物の新規なメンバーを全て含む。

[0010]

上記の構造 (I) は、当然のことながら、構造 (I')と互変性であり、本明細書においては、一方の互変体への何らかの言及は、他方の互変体を包含する: (化2)



[00111

本明細書中で用いられているように、

用語「カルボキシ基」は式 -C00Hの基をいい:

用語「カルポキシエステル基」は、式 -COOR (ここで、Rは、ヒドロキシ化合物ROHに 現実に又は概念的に由来する基である)の基をいい:そして

用語「カルボキサミド基」は、式-CONR、R、(ここで、-MR、R、は、アンモニア又はアミン HNR、R、に現実に又は概念的に由来する第1級又は第2級(環式を含む)アミノ基である)の 版をいう。

[0012]

本明細書中で用いられているように、用語「 $(C_i \sim C_*)$ アルキル」は、 $1 \sim 6$ の炭素原子を有する直鎖又は分枝鎖のアルキル基をいい、例えば、メチル、エチル、n - プロピル、イソプロピル、n - ベンチル、x - アンチル、x - ベンチル及びx - ヘキシルを含む。

[0013]

本明細售中で用いられているように、用語「二価の $(C_1 \sim C_*)$ アルキレン基」は、 $1 \sim 6$ の設案原子及び2つの満たされていない結合価を有する飽和炭化水素鎖を意味する。

[0014]

本明細書中で用いられているように、用語「 $(C_1 \sim C_4)$ アルケニル」は、 $2 \sim 6$ の炭素原子を有し、少なくとも 1 つのE又は2 配置の二重結合を含有する直鎖又は分枝鎖のアルケ 50

ニル基をいい、例えばエテニル及びアリルを含む。

[0015]

本明細書中で用いられているように、用語「二価の(C₁ ~ C₂)アルケニレン甚」は、2 ~ 6 の炭素原子、少なくとも 1 つの二重結合及び 2 つの調たされていない結合価を有する炭化木素銭を意味する。

[0016]

本明細書中で用いられているように、用語「(c, ~ C,) アルキニル」は、2~6の炭素原 子者し、少なくとも1つの三重結合を含有する直鎖又は分枝鎖のアルケニル基をいい、 例えば、エチニル及び2-プロピエル(prop-2-ynyl)を含む。

[0017]

本明細書中で用いられているように、用語「シクロアルキル」は、3~8の炭栗原子を 有する飽和炭栗頭式基をいい、例えば、シクロブロビル、シクロブチル、シクロペンチル 、シクロへキシル、シクロペブチル及びシクロオクチルを含む。

100181

本明細書中で用いられているように、用語「シクロアルケニル」は、3~8の炭素原子を有し、少なくとも1つの二重結合を含有する炭素環式基をいい、例えば、シクロペンテニル、シクロペキセニル、シクロペプテニル及びシクロオクテニルを含む。

[0019]

本明細書中で用いられているように、用語「アリール」は、単環、二環又は三環の炭素 環式芳香族基をいう。このような基の例示は、フェニル、ピフェニル及びナフチルである 20

100201

本明細書中で用いられているように、用語「炭素環式」は、その環原子が全て炭素である環式基をいい、単環式アリール、シクロアルキル及びシクロアルケニル基を含む。

100211

本明細書中で用いられているように、用語「ヘテロアリール」は、S、N及び〇から選択される1又はそれ以上のヘテロ原子を含有する単現式、二環式又は三環式の芳香族基をいう。このような基の例示は、チエニル、ペンズチエニル、フリル、ペンズフリル、ピロリル、イミダソリル、ペンズイミダソリル、チアソリル、ペンズチアソリル、イソチアソリル、ペンズイソチアソリル、ピラソリル、オキサソリル、ペンズオキサソリル、イソキ 10 サソリル、ペンズイソキサソリル、インチアソリル、トリアソリル、ススポイソキサソリル、インチアソリル、トリアソリル、オキサジアソリル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、ドリアジニル、インドリル及びインダソリルである。

[0022]

本明細書中で用いられているように、制限のない用語「ヘテロサイクリル」又は「検索環式」は、上記で定義したような「ヘテロアリール」を含み、特に、S、現式のようないのから選択される「スピモルとのヘテロ原子を含する単環式、二環式又は三気明まが香族基を意味し、別のこのような基又は単環炭素環式基に共有結合している1又はそれ以上の前記ヘテロ原子を含有する単環式非芳香族基からなる基をもいう。このような基の例示は、ピロリル、フラニル、チェール、ピペリジニル、ピリジニル、オキサソリル、インキサメリル、ピラゾリル、ピリジニル、ピロリジニル、ピリミンル、モルホリニル、ピペラジニル、インドリル、モルホリニル、ベンズイミグソリル、モルホリニル、エチレンジオキシフェニル、マレイミド及びスクシンイミド基である。

[0023]

この用語が存在する文脈で特に明記されていない限り、本明細書中のいずれの部分でも適用されているように、用語「置換 (された)」は、例えば、($C_1 \sim C_1$)アルキル、($C_1 \sim C_1$)アルキル、($C_1 \sim C_1$)アルキル、($C_1 \sim C_1$)アルキル、($C_1 \sim C_1$)アルキルチオ、ハロ(フルオロ及びクロロを含む)、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシ、ニトロ、ニトリル($-C_1$)、フォキソ、フェニル、 $-C_1$ 00H、 $-C_2$ 0 50

[0024]

本明細書中で用いられているように、用語「塩」は、塩基付加塩、酸付加塩及び第4級塩を含む。酸性である本発明の化合物は、水酸化アルカリ金属(例えば水酸化ナトリウム及び水酸化カリウム);水酸化アルカリ土類金属(例えば水酸化カルシウム、水酸化パリウ 10 人及び水酸化マグネシウム)のような塩基:有機塩基(例えばバーエチルピペリジン、ジペンジルアミンなど)と塩(医薬的に又は動物医薬的に許容される塩を含む)を形成できる。塩基性である化合物(1)は、無機酸(例えば、塩酸若しくは臭化水素酸のようなハロゲン化水素酸、硫酸、硝酸又はリン酸など)と、そして有機酸(例えば、酢酸、酒石酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、リンゴ酸、サリチル酸、クエン酸、メタンスルホン酸及びロートルエンスルホン酸など)と塩(医薬的又は動物医薬的に許容される塩を含む)を形成でき

[0025]

本発明のいくつかの化合物は、不斉談素原子の存在により、1 又はそれ以上の現実の又は潜在的なキラル中心を含有する。いくつかの不斉談案原子の存在により、各キラル中心 20でR又はS立体配置を有する多くのジアステレオ異性体が生じる。本発明は、このようなジアステレオ異性体及びこれらの混合物を全て含む。

[0026]

Rı基

本発明の1つの実施形態では、R,は、式(IB): 【化3】

[式中、 R. は、クロロ、ブロモ、 C. ~ C. アルキル又はシアノである]を有する。 [0027]

別の実施形態では、R,は、式(IC):

[(4.4)

[式中、Alk'、Alk'、p、r、s、2及びQは、式(IA)に関して請求項1 で定義したとおりであり、Rは、1又はそれ以上の任意の置換基を表す]を有する。この場合、Rは、フェニル環の4位で-0Hであり、置換基-(Alk')。-(1),-(Alk'),-(Qは、フェニル環の5位にあることが、現在のところ好ましい。(IC)型の構造の1つのクラスでは、rは0であり、Qは水栗又は任意に置換されていてもよいフェニルであり、これらの場合において、sは0であり得、pは1であり得、Alk'は、未置換で二価のC,~C,アルキレン又はC,~C,アルケニレン基(例えば、-CH, -、-CH, CH, -、CH, CH, CH, - 又は-CH=CH-)であり得る。(IC)型の構造の別のクラスでは、p、r及びsは各々0であり得、Qは任意に置換されていてもよい 50

フェニルであり得る。

[0028]

R.基

R,が(i)タイプ、すなわち式(IA)の基である場合、例として、フェニル、2-、3-若し く は 4 - ピ リ ジ ル 、 2 - 若 し く は 3 - フ ラ ニ ル 、 2 - 若 し く は 3 - チ エ ニ ル 及 び チ ア ゾ リ ル (こ こで、任意の置換基には、「置換」の定義において上記で列挙した置換基のいずれか、例 えばメトキシ、エトキシ、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ、フルオロ、クロロ、ブ ロチ及びトリフルオロメチルが含まれる)が挙げられる。 R_1 が4位で $C_1 \sim C_6$ アルコキシ(例 ぇばメトキシ又はエトキシ)、フルオロ、クロロ、プロモ、モルホリノメチル、ピペラジ ノ、N-メチルピベラジノ又はピベリジノによって置換されているフェニルである化合物 が、現在のところ好ましい。また、R,が任意に置換されていてもよいC,~C.アルキル(例 えば、任意に置換されていてもよいメチル、エチル、n-プロピル又はイソ-プロピル)に 上 り 4 分 で 僧 檢 さ れ て い る フ ェ ニ ル で あ る 化 合 物 も 好 ま し い 。 加 え て 、 R. が 任 意 に 置 換 さ れていてもよいモルホリノC, ~ C, アルキル-、チオモルホリノC, -, アルキル-、ピベラジノ C...アルキル-、メチルピベラジノC...アルキル-又はジエチルアミノにより 4 位で置換さ れているフェニルである化合物が好ましい。さらに、R:が-NH:、-NHR^{*}、-NR^{*}R[®]、-NHCOR^{*} -NHCOOR*, -NR*COOR*, -NHSO,OR*, -NR*SO,OR*, -NHCONH;, -NR*CONH;, -NHCONHR*, -N R^ CONHR*. -NHCONR^R*又は-NR^ CONR^R*(ここで、R^ 及びR*は独立して、(C, ~ C.)アルキル 基である)により 4 位で 置換されているフェニルである化合物が好ましい。なおさらに、R ,が任意に置換されていてもよいピペリジノ、ピペラジノ、モルホリノ又はチオモルホリ ノにより4位で置換されているフェニルである化合物が好ましい。

100291

R, が上記 (ii) タイプのカルボキサミド基であるとき、例として、式 $-CONR^{1}$ (Alk), R^{4} が挙げられる(ここで、

[0030]

nは0又は1であり、

 R^1 は、水素又は $C_1 \sim C_1$ アルキル又は $C_1 \sim C_1$ アルケニル甚、例えばメチル、エチル、n-30 若しくはイソープロピル又はアリルであり、

R'は、ヒドロキシ、又は任意に置換されていてもよい炭素環、例えばヒドロキシ及び/ 又はクロロー置換フェニル及び3、4メチレンジオキシフェニル:又はヘテロサイクリル、例 えばピリジル、フリル、チエニル、N-ピペラジニル又はN-モルホリニルであり、これら の複素類のいずれも置換されていてもよく、

[0031]

或いは、R'及びR'は、これらが結合している窒素と一緒になって、〇、S及びNから選択される1又はそれ以上の追加のヘテロ原子を任意に含有していてもよく且つ1又はそれ以上の環C又はN原子上で任意に置換されていてもよいN-複素環を形成する(このようなN-複素環の例としては、モルホリノ、ピペリジニル、ピペラジニル及びN-フェニルピペ 40ラジニルが挙げられる))。

[0032]

R,基

R,は水素又はメチルであることが現在のところ好ましい。また、R,が水業以外であるとき、これが結合している炭素中心での立体化学配置は、Dアミノ酸のものであることが好ましい。

[0033]

. . . .

本発明に係る化合物の1つの好ましいクラスにおいて、Xは、-0R・Xは、-NRR・T である(ここで、R・Rは、任意にヒドロキシで置換されていてもよいC・R ついまか、R 50

2級、第3級若しくは環式のアミノ基(例えばモルホリノ、ピペリジニル又はピペラジニル基)であり、後者は第2の窒素上で任意に C, ~ C, アルキルにより置換されていてもよい)

[0034]

別の好ましいクラスでは、 X は、 - NR, R, である(ここで、 R, 及び R, は、これらが結合している窒素と一緒になって、モルホリノ、ピペリジニル又はピペラジニル環(これらは、第2 窒素上で任意に(~ C, アルキルにより置換されていてもよい)を形成する)

[0035]

本発明に係る具体的化合物としては、実施例のものが含まれる。

本発明に係る化合物は、文献の方法(例えば、本明細書中の予備的な実施例に記載の方 10 法及びこれに類似する方法)によって製造されてもよい。

[0036]

したがって、 X が - 0 R, である式 (1) の化合物は、式 (II) のカルポン酸を式 (III) のアミノ酸とカップリングさせることにより製造してもよい。 「化 5 1

$$R_1$$
 R_2
 HN
 $COOH$
 H_2N
 R_3
 (III)
 (III)

[0037]

Xが-OHである式(1)の化合物は、エステル化合物(III)の加水分解により製造してもよい。この化合物は、アミンHNR、R、と縮合させてXが-NR、R、である式(1)の化合物を製造してもよい。

[0038]

本発明の化合物はHSP90の阻害剤であり、したがって過剰の又は不適切なHSP90活性によって媒介される疾患(例えばガン); C型肝炎(HCV)のようなウイルス性疾患(Waxman、2002); 例えば移植時における、免疫抑制(Bij Imakers、2000及びYorgin、2000); 慢性関節リ 3 ウマチ、喘息、多発性硬化症(MS)、 I 型糖尿病、狼瘡、乾癬及び炎症性腸疾患のような抗炎症性疾患(Bucci、2000); 疲脓性結維症(Fuller、2000); 血管新生に関連する疾患(Hur、2002及びKurebayashi、2001); 糖尿病性網膜症、血管腫、乾癬、子宮内膜症及び腫瘍血管新生の処置に有用である。

[0039]

本発明のHsp90阻害剤はまた、化学療法誘発毒性に対して正常細胞を保護し得、そしてアポトーシスを経ないことが基礎的要因である疾患に有用であり得る。このようなHsp90阻害剤はまた、細胞ストレス又は繰ショックタンパク質応答に誘導される疾病において有用であり得、例えば、心臓 (Hutter、1996及びTrost、1998)及び脳内 (Plunier、1997及びRajder、2000)におけるHsp70の上昇に起因する低酸素一虚血性傷害からの保護に有益であり得る。Hsp90阻害剤はまた、タンパク質のミスフォールディングスは凝集が主要な原因因子である疾患、例えばスクラピー/CID、ハンチントン病及びアルツハイマー病(Sittler、2001; Trazell、1995及びWinklhofer、2001)において有用であり得る。

[0040]

したがって、本発明はまた:

(i)哺乳動物(特にヒト)において過剰の又は不適切なHSP90活性により媒介される疾患又は状態の処置の方法であって、上記で定義したような式(I)の化合物又はその塩、水和物 若しくは溶媒和物の、該HSP90活性の阻害に有効な量を哺乳動物に投与することを含む方 法:及び

(ii)ヒト又は動物の医薬、特に過剰の又は不適切なHSP90活性により媒介される疾患又は

状態の処置に使用するための、上記で定義したような式(I)の化合物又はその塩、水和物 若しくは溶媒和物

を提供する。

[0041]

任意の特定の患者に対する具体的な用量レベルは、用いられる具体的化合物の活性、年 輪、体重、身体全体の健康、性別、食事、投与時間、投与経路、排泄速度、夢の組合せ、 並びに治療を受ける特定の疾患の原因となる機序及び重篤度を含む種々の要因に依存する

一般に、経口投与可能な製剤に適切な用量は、通常、1日当り1回、2回又は3回で、0 .1~3000 mgの範囲であるか、又は注入若しくは他の経路により投与される当該1日量に 等しい最である。しかし、最適な用量レベル及び投薬頻度は、当該分野で慣例の臨床試験 によって決定される。

100421

本発明に係る化合物は、その薬物動態特性と合致するいずれか経路による投与のために 調製できる。経口投与可能な組成物は、錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、トローチ剤、 液体 又は ゲ ル 製 剤 (例 え ば 、 経 口 用 、 局 所 用 又 は 無 菌 非 経 口 用 溶 液 若 し く は 懸 濁 液)の 形 態 であり得る。経口投与のための錠剤及びカブセル剤は、単位用量提示形態であり得、通常 の間形剤、例えば結合剤(例えばシロップ、アラピアゴム、ゼラチン、ソルピトール、ト ラガカント又はポリピニルピロリドン);充填剤(例えば乳糖、砂糖、トウモロコシデンプ ン、リン酸カルシウム、ソルビトール又はグリシン);打錠滑沢剤(例えばステアリン酸マ 20 グネシウム、タルク、ポリエチレングリコール又はシリカ);崩壊剤(例えばバレイショデ ンプン)又は許容される湿潤剤(例えばラウリル硫酸ナトリウム)を含有してもよい。錠剤 は、通常の製薬実務で周知の方法によりコーティングされてもよい。

[0043]

経口液体製剤は、例えば水性若しくは油性の懸濁液、溶液、乳液、シロップ若しくはエ リキシルの形態であってもよいし、又は使用前に水若しくは他の適切なビヒクルで再構成 する乾燥生成物として提供されてもよい。このような液体製剤は、通常の添加剤、例えば 懸濁剤 (例えばソルビトール、シロップ、メチルセルロース、グルコースシロップ、ゼラ チン、食用硬化油脂):乳化剤(例えばレシチン、ソルピタンモノオレエート又はアラピア ゴム);非水性ピヒクル(食用油を含み得る)(例えばアーモンド油、ヤシ油、グリセリンの 30 ような油状エステル、プロピレングリコール又はエチルアルコール):防腐剤(例えばメチ ル若しくはプロピル p-ヒドロキシベンゾエート又はソルビン酸)、及び所望により通常の 芳香剤又は着色剤を含有してもよい。

[0044]

皮膚に対する局所適用のために、薬物はクリーム、ローション又は軟膏にされ得る。薬 物のために使用され得るクリーム又は軟膏の製剤は、例えば英国薬局方のような製剤学の 標準的な教科書に記載されているように、当該分野において周知の通常の製剤である。 [0045]

活性成分はまた、無菌媒体中で非経口的に投与され得る。使用するビヒクル及び濃度に 依存して、薬物はビヒクルに懸濁させるか又は溶解させることができる。有利には、ビヒ 40 クル中に、局所麻酔剤のような補助剤、防腐剤及び緩衝剤を溶解することができる。

以下の実施例は、本発明の具体的化合物の製造及び活性を説明する。

【実施例】

[0047]

実験の部

[(k 6]

[0048]

スキーム1:5-アミドの製造のための一般スキーム

1-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノン 【化 7】

4-クロロレゾルシノール (1当量)及びパラ-メトキシフェニル酢酸 (1当量)を三フッ化ホウ素ジエチルエーテル化合物 (5当量)中で合わせ、窒素下で90でまで3時間加熱した。反応物を窒温まで冷却させ、次いで10%NaOAc(水溶液)に演下して加えた。混合物を一晩 静置し、生じた固体を真空濾過により集めた。固体を真空下で乾燥させて、1-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノンを得た。

LC/MC保持時間2.485分 [M+H] 293.2/295.2 塩素分割パターン。

[0049]

6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルボン酸 メチルエステル

[化8]

1-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノン(1当量 40)を無水ピリジン中に取り、氷浴上で0℃まで冷却した。メチルクロロオキソアセテート(3当最)を消下して加え、溶液に栓をして一晩冷蔵庫中に静置した。

[0050]

反応混合物を真空中で濃縮して、淡黄色固体として6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルポン酸メチルエステルを得た。

LC保持時間 2.423分 [M+H] '361.2/363.2 塩素分割パターン。

50

40

[0051]

6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルポン酸 【化 9】

6-9 ロロ -7 - ℓ ドロキシ -3 - $(4-\sqrt{N+2})$ - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2

LC保持時間1.814分 347.2/349.2 塩素分割パターン。

[0052]

5-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ピラゾール-3-カルボン酸

【化10】

LC保持時間 2.020分 [M+H]* 361.2/363.2 塩素分割パターン。

[0053]

アミドの一般的合成

[化11]

方法1

5-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ピラゾール-3 -カルポン酸(1当量)を、無水ジクロコメタン中に懸濁物として取った。得られた溶液を 窒素下で0℃に冷却した。1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物(3当量)を加え、続い 50

てN-メチルモルホリン(10当量)、N-エチル-N'-(3ジメチルアミノプロビル)カルボジイミドHC1(3当量)及びアミン(2当量)を加えた。全てを室温まで一晩撹拌した。得られた溶液をジクロロメタンで希釈し、1 M HC1(水溶液)、飽和NaHC0,(水溶液)及び飽和NaC1(水溶液)で抽出させ、次いでMgSO,上で乾燥させ、真空中で濾過及び濃縮した。残渣を分取(preparative)LC/MSにより精製してアミド生成物を得た。

[0054]

方法 2

前記酸(1当量)を無水ジクロロメタン中に取り、溶液を窒素下で0℃まで冷却した。トリエチルアミン(6当量)を加え、続いて4-(ジメチルアミノ)ビリジン(0.5当量)を加えた。無水ジクロロメタン中の溶液としてのジー(retープチルジカルポネート(3当量)を加えた。30分 10間にわたって滴下して加え、続いて前記アミン(2当量)を加えた。反応混合物を変温にて2時間撹拌した。反応混合物を1 M HCI(水溶液)で洗浄し、次いで塩水で洗浄し、MSSO,上で飲魚させた。溶液を真空中で濾過及び濾輸した。

この粘性物質 (gum)をメタノール中に溶解した。過剰な 1 M Na, CO, (水溶液)を加え、溶液を窒素下に80℃まで8時間加熱し、次いで窒温に冷却して戻した。残液を分取 LC/MSにより精動した。

【化12】

[0055]

スキーム2:5-位伸長アミドの合成

方法3

【化13】

前記酸(1当量)を無水ジクロロメタン中に取り、溶液を窒素下で0℃まで冷却した。トリエチルアミン(6、5当量)を加え、続いて4-(ジメチルアミノ)ピリジン(0.5当量)を加えた。無水ジクロロメタン中の溶液としてのジ-tert-ブチルジカルポネート(3当量)を、30分間にわたって滴下して加えた。反応混合物を蜜楓にて2時間撹拌した。反応混合物を1 MHCI(水溶液)で洗浄し、次いで塩水で洗浄し、MgSO、上で乾燥させた。溶液を真空中で濾過及び濃糊した。

LC/MC保持時間2.86分 [M-Boc] 505.4/507.4 塩素分割パターン。

[(1:14)

[0056]

このカルボン酸(1当量)を無水ジクロロメタンに溶解させた。得られた溶液を窒素下で 10 0 でまで冷却した。1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物(3 当量)を加え、続いてN-メチルモルホリン(8 当量)、N-エチル-N'-(3-ジメチルアミノブロビル)カルボジイミドHCI(3 当量)及びH-D-ALA-OME-HCI(2 当量)を加えた。全てを盗選まで一晩摂拌した。得られた溶液をジクロロメタンで希釈し、1 M HCI(水溶液)、飽和NaHCO(水溶液)及び飽和NaCI(水溶液)で抽出させ、次いでMgSO。L T 乾燥させ、真空中で滤過及び濃縮し、フラッシュクロマトグラフィーにより精製した(1 % MeOH-DCMで溶出)。

LC/MC保持時間 2.97分 [M-H]' 646.5/648.5 塩素分割パターン。 【化 1 5]

[0057]

前記エステル(1当量)を水:1.4-ジオキサンの1:1溶液中に取った。1 M LiOH(水溶液)を加え、全てを窒素下にて90分間窒温にて撹拌した。

反応混合物を水で希釈し、ジエチルエーテルで洗浄した。水性相を 1 M HCI(水溶液)で 酸性化し、ジクロロメタン中に抽出させた。有機相を Ma SO、上で乾燥させ、真空中で濾過 30 及び締結して、泡としてカルボン酸を得た。

LC/MC保持時間2.851分 632.5/634.5

[化16]

[0058]

前記カルボン酸(1当量)を無水ジクロロメタン中に溶解した。得られた溶液を窒素下で 0 でまで冷却した。1-ヒドロキシペンゾトリアゾール水和的(3 当量)を加え、続いて N-メ チルモルホリン(8 当量)、N-エチル-ボ'-(3-ジメチルアミノブロピル)カルボジイミド HCI(3 当量)及びアミン(2 当量)を加えた。全てを室温まで一晩提弁した。得られた溶液をジ クロロメタンで希釈し、1 M HCI(水溶液)、飽和NaHCO,(水溶液)及び飽和NaCI(水溶液)で 曲出させ、次いてMgSO,上で乾燥させ、真空中で濾過及び濃縮し、フラッシュクロマトグ ラフィーにより精製した(1 % MeOH-DCNで溶出)。

20

【化17】

[0059]

この粘性物質 (gum)をメタノール中に溶解した。過剰な 1 M Na, CO, (水溶液)を加え、溶液を窒素下に80℃まで 8 時間加熱し、次いで室温に冷却して戻した。残渣を分取LC/MSにより精製した。

[0060]

【表 1 】

	141.18	мн+	合成についての	Hsp90 FP
実施例	構造	WITH	合成についての コメント	IC ₅₀ §
3	HO NH H	445 447	方法1による Rac-Ala-メチル エステル.HCl	A
4	HO N-N-N-OH	432 434	6:1のMeOH:5% NaOH(水溶液)中にお ける室温での実施例3 の鹸化	A
6	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	432 434	方法1による グリシンメチル エステル、HCI	Α
7	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	446 448	方法1による H-D-ALA-OMe.HCI	Α .

20

30

. .

【表 2 】

8	HO N. N. HO O	446 448	方法1による H-ALA-OMe.HCl	А
9	HO CI ON NH2	431 433	方法1による H-D-ALA-NH₂.HCl	А
10	HO CI ON NH2	431 433	方法1による H-ALA-NH ₂ .HCl	А
12	HO CI OME	514 516	方法3による メチルピペラジン	A
- 13	HO CI OME	445 447	方法3による メチルアミン	A
14	HO CI HO NAH	473 775	方法3による イソプロビルアミン	Α

10

20

20

30

[表3]

15	HO CI NH	502 504	方法3による ジメチルアミノ エチルアミン	А	
16	HO NH NH	544 546	方法3による モルホリノ-N- エチルアミン	Α	
18	HO CI O-	459 461	方法3による エチルアミン	Α	

§ 'A' = 下記の蛍光偏光アッセイにおけるIC50 <10uM

[0061]

蛍光偏光アッセイ

金光偏光[蛍光異方性としてもまた知られる]は、溶液中の蛍光種の旋光度を測定する。
で、分子が大きいほど、蛍光発光は偏光する。蛍光体が循光した光で励起されると、
発せられる光も偏光する。分子サイズは、蛍光発光の偏光に正比例する。フルオロセイン
標識プロープ(RBT0045864-FAM)は、HSP90[完全長ヒト、完全長酵母又はN末端ドメインHSP90]に結合し、異方性[プローブータンパク質複合体の旋光度]が測定される。
[○0062]
[006]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[007]
[

100621

化合物をアッセイブレートに加え、平衡にさせ、異方性を再度拠定する。異方性の何ら かの変化は、HSP9のへの化合物の競合的結合によるブローブの遊離に起因する。 40 f(化.18.)

4 brigg

RBT0045864-FAM

30

材料

化学物質は、商業的に入手可能な最高級の鈍度のものであり、全ての水溶液は、AR水で作製される。

- 1) Costar 96ウェルブラックアッセイプレート#3915
- 2) (a)100mM Tris pH7.4; (b)20mM KCl; (c)6 mM MgCl,のアッセイ緩衝液。室温にて貯蔵.
- 3) BSA(ウシ血清アルプミン)10mg/ml(New England Biolabs #B9001S)
- 4) 100% DMSO貯蔵過度で20mm RBT0045864(ビラゾール)。RTにて暗所中で貯蔵。自家製 R. 2004 M(使用するタンパク質に依存して)。実効適度は、AR水に希釈した200mMであ
- り、4℃にて貯蔵。アッセイ中の最終濃度80nM。
- 5) E.coli発現ヒト完全長HSP90タンパク質。95%より高い純度に精製(例えば、Panareto uら、EMBO J., Vol.17, pp.4829-4836, 1998)及び-80℃にて50μLアリコートで貯蔵。
- [0063]

プロトコル

- 1) ウェル11A及び12A(= FP BLNK)に100μ1 1 ×緩衝液を添加。
- 2) アッセイミックスを調製。プローブは光感受性であるので、パケットに蓋をして、全 ての反応剤を氷上に維持する。

	i.	最終濃度。
--	----	-------

・ 1 × Hsp90 FP緩衝液	10 m1	1 ×
· BSA 10mg/ml(NEB)	5.0 μ l	5 μg/ml
・プロープ 200μM	4.0 μ1	80 n M
・ヒト完全長Hsp90	6.25 μ 1	200nM

- 3) 他の全てのウェルに100 u 1アッセイミックスを分注。
- 4) プレートを密封し、暗所で室温にて20分間放置して平衡化。
- [0064]

化合物希釈プレート-1×3希釈系列

- 1)透明な96ウェル v 底プレート [#VWR007/008/257]において、 10μ]の100% DMS0をウェルB]~H11に加える
- 2) ウェルA1~A11に、17.5μlの100%DMS0を加える
- 3) A]に2.5μ]のcpdを加える。これにより2.5mM[50×]貯蔵cpdを得る(cpdを20mMと仮定して)。
- 4) ウェルA2~A10について繰り返す。列11及び12にはコントロール。
- 5) 行 A から行 B に 5 μ l 移 す (列 l 2 は除く)。 ウェル を混合する。
- 6) 行Bから行Cに5μ1移す。ウェルを混合する。
- 7) 行 G ま で 繰 り 返 す。
- 1) 1] G & C (KK 9 / 12 9 .
- 8) 行H(これが0行である)には化合物を加えない。
- 9) これにより、50μMから0.07μMまでの1×3希釈系列が作成される。
- 10) ウェルB12において、20 µ 1の100 µ M標準化合物を調製する。
- 11) 第1のインキュペーション後、アッセイブレートをFusion(商標)a-FPブレートリーダ 40 ー(Packard BioScience, Pangbourne, Berkshire, UK)上で読み取る。
- 12) 第 1 の読み取り後、2 μ 1 の希駅化合物を列 1 ~ 10について各ウェルに加える。列 1 [環準曲線を提供する]には、化合物 B 11~H 11のみを加える。 2 μ 1 の 100 m M 標準 c p dをウェル B 12~H 12 [陽性コントロールである] に加える。

0コントロール及び陽性ウェルから 2'因子を算出する。これは、代表的には、0.7~0.9 の値を与える。

CAUSINEMATION OF SPANNING THATTER 1977 COTTO 231/14 COTKS/078 AG1P3S/00		INTERNATIONAL SEARCH F	REPORT	PCT/GB2004		
Extraction described in secretary described in the control of the control of the secretary of the control of th	A. CLASSI IPC 7	A61K31/415 C070231/14 C07K5/0	378 A61P35/	′00		
Language of the second place of the second p	According to	nternational Palent Clestification (IPC) or to both national classif	ficiality and IPC			
Decumentation searched other than remained documentation to the orders that such documents are believed in the freshe searched Decimentation searched other than remained documentation in the orders that such documents are believed in the freshe searched Decimentation or the property of the property						
Excinsion data halos cotacional dange for international internal pages. EPO-Internal, MPI Data, PAJ, SEILSTEIN Data, CHEM ARS Data C. DOCUMENTS COMMISSARIO TO BK RELEVANT Contegory Cluster of decourance, which evaluates, where appropriate, of the neinrani passages A WO 0.2/250075 A (SLOAN KETTERING INST CANCER 1. ROSEN MEAL (US)): CHICOSIS GABRIELA (US)) 10 Nay 2002 (2002-05-10) the whole document P, X WO 0.3/55560 A (CANCER RES TECHNOLOGY LTD 1 -24 DAYSONLE NARTIN DAYSS (SB); PEARL Longe SG, 10 to 8 - 1 to 0.16; claim 1 page 36, 10 to 8 - 1 to 0.16; claim 1 page 90, 11 ne 23 - page 91, 11 ne 2 page 112, 1 ne 11 - 1 line 13 page 232, 1 line 12 - page 235, 1 line 4 Pilled decaptories of clied documents W documents demilled any private days on proofs; darking or secure of the security of t	IPC 7	CO7D .				
EPO-Internal, MPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data Coopuration Consideration to the Network Casegory ** Casalon of document, with medical control and analysis of the reservat passages M to 22/30075 A (SLOAN KETTERING INST CANCER; R. ROSEN NEAL (US); CHIOSIS ABRIELA (US)) 10 May 2002 (2002-05-10) The whole document P, X						
Caselon of documents with industrial control of the reserval passanges A W0 02/30075 A (SLOAN KETTERING INST CANCER : RESERVANCE) 10 May 2002 (2002-05-10) 10 May 2002 (2002-05-10) 10 May 2002 (2002-05-10) 10 May 2002 (2002-05-10) 10 May 2003 (2003-07-10) 10 May 2003 (20						
A MO 02/30075 A (SLOAN KETTERING INST CANCER : ROSEN MEAL (US): CHICOSIS GABRIELA (US)) 10 Nay 2002 (2002-05-10) the whole document P, X					Delegant to chim Mo	
ROSEN MEAL (US): CHIOSIS SABRIELA (US)) 10 Nay 2002 (2002-05-10) the whole document P, X PARENTAL MARTIN JAMES (6B): PEARL LAURER(CE) 10 JULy 2003 (2003-07-10) page 36. I line 8 – I line 16; claim 1 page 90. I line 23 – page 91, I line 2 page 112, I line 11 – I line 13 page 232, I line 12 – page 235, I line 4 Fluther documents are liked in the concuption of box C. **Partial dangeries of died document ** **Concurrent particular process of the section	Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the i	resevani passriges		Political II Calli No.	
Devision of the communities are liked in the communities of both page 235, 1 line 8 – 1 line 16; claim 1 page 90, 1 line 23 – page 91, 1 line 2 page 112, 1 line 11 – 1 line 13 page 232, 1 line 12 – page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in the communities of both page 235, 1 line 4 Further documents are liked in after a line are liked in a further are liked and a liked in a further are like	A	; ROSEN NEAL (US); CHIOSIS GABRI 10 May 2002 (2002-05-10)	ENST CANCER IELA (US))			
**Topicide contegrates of clied discontration **A decoration shalling the greated gast of the an writing is not **Contracted shalling the greated gast of the an writing is not **Contracted shalling the greated gast of the an writing is not **Contracted gast gast gast gast gast gast gast gast	P,X	DRYSDALE MARTIN JAMES (GB); PE LAURENCE) 10 July 2003 (2003-07- page 36, line 8 - line 16; clain page 90, line 23 - page 91, line	EARL -10) m 1 e 2		1-24	
We concerned demanding the general scale of the same where to not concluded not be a periodical set of the concluded not set of the concluded	Fure	her documents are listed in the covernustion of box C.	X Patent family	membére ere Valed I	n annex.	
Date of the solard comprision of the interestional search 19 July 2004 26/07/2004 26/07/2004 Authorities of the European Palent ORE, 54 54 Palentists 9 14 - 2004 (Palentis of the ER. 15 - 2004 (Palentis of the ER. 16 - 2004 (Palentis of the ER. 17 - 2004 (Palentis of the ER. 18 - 2004 (Palentis of the ER. 19 - 2004 (Palentis of the ER. 19 - 2004 (Palentis of the ER. 20 - 2004 (Palentis of the ER. 2	** document dending the proceed are of the an which is the considered to the operational reference of the control of the cont					
Name and making address of the ISA European Patter Citics, P.R. 5918 Patentian 2 INI.—2002111 Tipable, 7, 21 651 ero nt.						
European Patient Office, P.B. \$818 Patenthian 2 NL = 220 (NY Rijawik, Tel. (-51173) 804-2040, Tx. 31 651 epo nl.	1	9 July 2004	26/07/2	2004		
Fore PDT/NSW210 (second sheet) (January 2004)		European Peters Office, P.B. 5918 Patentinan 2 NL - 2260 FV Riparity Tel. (+31-70) 340-2340, Tx. 31 651 epo ril, Fax: (+31-70) 340-3016		·, L		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mational	application GB2004/	No.
DOT	CRORDA	001740

Box R Observations where certain daims were	found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Search Report has not been established	In respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
Cleims Nos.: because they relate to subject matter not required.	d to be searched by this Authority, namely:
Although claim 19 is directed body, the search has been car compound/composition.	to a method of treatment of the human/animal ried out and based on the alleged effects of the
Claims Nos.: because they retate to perts of the international A on extent that no meaningful international Search	pplication that do not comply with the prescribed requirements to such can be carried out, specifically:
Claims No.; because they are dependent claims and see not of the control of	traffied in accordance with the second and third sentences of Pulie 8.4(s).
Box III Observations where unity of invention is	lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple Inven	econe la tale International application, as bibliows:
As all required additional search fees were timely searchable claims.	paid by the applicant, this infernational Search Report covers all
As all searchable claims could be searched without on any additional fee.	ut effort justifying an additional lee, this Authority did not invite payment
As only some of the required additional search fee covers only those claims for which fees were pake	ee were timely peid by the applicant, this International Search Report it, specifically claims Nos.;
No required additional eatroh foce were threely periodic and the control of the transferred in the city of the control of the city of	set by the applicant. Consequently, this triterrational Search Report is alone. It is covered by delates Mess:
Remark on Protest	The additional search less were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment or additional search tree.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (2)) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Internation on putent tently members				PCT/GB2004/001740		
Patent document Publication date				Patent tamin member(s)		Publication date
WO 0236075	A	10-05-2002	AU CA	287710 242695	2 A	15-05-200 10-05-200
			EP	133592	0 A2	20-08-200
			JP	200451466	0 T	20-05-2004
			MO	023607	5 A2	10-05-200
WO 03055860	A	10-07-2003	WO	0305586	0 A1	10-07-200

フロントページの続き

(51) Int.Cl.			FI			テーマコード(参考)
A 6 1 P	31/12	(2006.01)	A 6 1 P	31/12		
A 6 1 P	37/06	(2006.01)	A 6 1 P	37/06		
A 6 1 P	19/02	(2006.01)	A 6 1 P	19/02		
A 6 1 P	29/00	(2006.01)	A 6 1 P	29/00	1 0.1	
A 6 1 P	11/06	(2006.01)	A 6 1 P	11/06		
A 6 1 P	25/00	(2006.01)	A 6 1 P	25/00		
A 6 1 P	3/10	(2006.01)	A 6 1 P	3/10		
A 6 1 P	17/00	(2006.01)	A 6 1 P	17/00		
A 6 1 P	17/06	(2006.01)	A 6 1 P	17/06		
A 6 1 P	1/04	(2006.01)	A61P	1/04		
A 6 1 P	9/14	(2006.01)	A 6 1 P	29/00		
A 6 1 P	9/10	(2006.01)	A 6 1 P	9/14		
A 6 1 P	27/02	(2006.01)	A 6 1 P	9/10		
A 6 1 P	15/00	(2006.01)	A 6 1 P	27/02		
A 6 1 P	39/00	(2006.01)	A 6 1 P	15/00		
AGIP	25/14	(2006.01)	A 6 1 P	39/00		
A 6 1 P	25/28	(2006.01)	A 6 1 P	25/14		
A 6 1 P	43/00	(2006.01)	A 6 1 P	25/28	•	
A61K	31/496	(2006.01)	A 6 1 P	43/00	111	
			A61K	31/496		

(81) ##2 #EE AP (89, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FJ, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OA (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, ME, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FJ, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MZ, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, UZ, AZ, MZ, ZW

(71)出顧人 505401654

キャンサー リサーチ テクノロジー リミテッド CANCER RESEARCH TECHNOLOGY LTD. イギリス、ロンドン ダブリュシー2エー 3ピーエックス、リンカーンズ イン フィールズ 61 61 Lincoln's Inn Fields, London WC2A 3PX, Unit ed Kingdom

(71)出願人 504236178

ジ インスティテュート オブ キャンサー リサーチ THE INSTITUTE OF CANCER RESEARCH イギリス、ロンドン エスダブリュ7 3アールビー、オールド プロンプトン ロード 123 、ロイヤル キャンサー ホスピタル Royal Cancer Hospital, 123 Old Brompton Road,

London SW7 3RP, United Kingdom

(74)代理人 100065248

弁理士 野河 信太郎

(72)発明者 パリルーアロンソ, グザヴィエ

イギリス、ケンブリッジ シービー1 6ジービー、アビントン、グランタ パーク(番地なし) 、ヴァーナリス(ケンブリッジ) リミテッド (72)発明者 ディモック、プライアン、ウィリアム

イギリス、ケンプリッジ シーピー1 6ジーピー、アピントン、グランタ パーク(番地なし)

、ヴァーナリス(ケンブリッジ)リミテッド

(72)発明者 ドライスデール、マーティン、ジェームス

イギリス、ケンブリッジ シーピー1 6 ジーピー、アピントン、グランタ パーク (番地なし)

、ヴァーナリス(ケンブリッジ)リミテッド

Fターム(参考) 4C086 AA01 AA02 AA03 BC36 BC50 BC73 GA07 GA09 GA12 GA16

MAO1 MAO4 NA14 ZAO1 ZA15 ZA16 ZA33 ZA36 ZA44 ZA59

ZASI ZAS9 ZA96 ZB08 ZB11 ZB13 ZB15 ZB26 ZB33 ZC02

ZC35 ZC37 ZC41